1/1 WPAT - ©Thomson Derwent

# Accession Nbr:

1998-506697 [43]

# Related Acc. Nbrs:

1998-506696 1998-520795

# Sec. Acc. CPI:

C1998-152990

## Title:

Production of polyolefin with a high melting point - by olefin polymerisation on heterogeneous supported catalyst containing metallocene complex and a Lewis acid or an ionic compound with non-coordinating anions

# **Derwent Classes:**

A17 E11 E12 F01

# Patent Assignee:

(TARG) TARGOR GMBH

# Inventor(s):

BIDELL W; BINGEL C; FISCHER D; FRAAIJE V; GOERES M; GREGORIUS H; HINGMANN R; SULING C; WINTER A; SUELING C

# Nbr of Patents:

6

# **Nbr of Countries:**

48

# **Patent Number:**

**WO9840419** A1 19980917 DW1998-43 C08F-010/00 Ger 28p \*

AP: 1998WO-EP01231 19980305

DSNW: AL AU BG BR BY CA CN CZ GE HU ID IL JP KR KZ LT LV MX

NO NZ PL RO RU SG SI SK TR UA US

DSRW: AT BE CH DE DK EA ES FI FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE

🖾 AU9873323 A 19980929 DW1999-06 C08F-010/00

FD: Based on WO9840419

AP: 1998AU-0073323 19980305

NO9901113 A 19990507 DW1999-28 C08F-000/00

AP: 1998WO-EP01231 19980305; 1999NO-0001113 19990308

区DE19757262 A1 19990701 DW1999-32 C08F-004/645

AP: 1997DE-1057262 19971223

DEP-931099 A1 19990728 DW1999-34 C08F-010/00 Ger

Thir Page Blank (uspto)

FD: Based on WO9840419

AP: 1998EP-0920472 19980305; 1998WO-EP01231 19980305

DSR: AT BE DE ES FI FR GB IT NL

ZA9801913 A 19991124 DW2000-01 C07C-000/00 22p #

AP: 1998ZA-0001913 19980306

# **Priority Details:**

1997DE-1057563 19971223; 1997DE-1009402 19970307; 1997DE-1013546 19970402; 1997DE-1057262 19971223; 1998ZA-0001913 19980306

# IPC s:

C07C-000/00 C08F-000/00 C08F-004/645 C08F-010/00 A61K-000/00 C07D-000/00 C07F-017/00 C08F-004/642

## Abstract:

## WO9840419 A

A process for the production of polyolefins by polymerisation of olefins at 0.5-3000 bar and -60 to 300 deg. C in presence of a supported catalyst containing: (A) a metallocene complex; and (B) a metallocenium ion-forming compound selected from Lewis acids and ionic compounds with non-coordinating anions.

Also claimed are polyolefins obtained by this process.

USE - Polymers of 2-10C alk-1-enes obtained by this process are useful for the production of fibres, film and moulded products (claimed).

ADVANTAGE - Enables the use of a supported catalyst system for the production of highly crystalline polyolefins with a high m.pt. similar to those obtained with the analogous catalyst system in solution, with practically no change in other properties such as high mol. wt. (Mw), narrow mol. wt. distribution (Mw/Mn) and low content of xylene-insoluble material. (Dwg.0/0)

# Manual Codes:

CPI: A02-A04 A02-A06E A04-G01A A09-A01A E05-B E05-C E05-F E05-G E05-L E05-M E05-N F01-D05

# **Update Basic:**

1998-43

# **Update Equivalents:**

1999-06; 1999-28; 1999-32; 1999-34; 2000-01

Thir Page Blank (uspto)

PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

			_	_
(51)	Internationale	Patentklassifikation	6	•

C08F 10/00, 4/642

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 17. September 1998 (17.09.98)

WO 98/40419

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/01231

(22) Internationales Anmeldedatum:

5. März 1998 (05.03.98)

(30) Prioritätsdaten:

7. März 1997 (07.03.97) DE 197 09 402.3 2. April 1997 (02.04.97) DE 197 13 546.3 23. Dezember 1997 (23.12.97) DE 197 57 262.6 197 57 563.3 23. Dezember 1997 (23.12.97) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): TARGOR GMBH [DE/DE]; Rheinstrasse 4G, D-55116 Mainz (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BINGEL, Carsten [DE/DE]; Elsa-Brandström-Strasse 13-15, D-65830 Kriftel (DE). GOERES, Markus [DE/DE]; Im Bubenhain 3, D-65760 Eschborn (DE). FRAAIJE, Volker [DE/DE]; Rüsterstrasse 15, D-60325 Frankfurt (DE). WINTER, Andreas [DE/DE]; Taunusblick 10, D-61479 Glashütten (DE). BIDELL, Wolfgang [DE/DE]; Dahlienstrasse 19, D-67112 Mutterstadt (DE). GREGORIUS, Heike [DE/DE]; Salinenstrasse 6, D-55543 Bad Kreuznach (DE). HINGMANN, Roland [DE/DE]; Stahlbühlring 54, D-68526 Ladenburg (DE). FISCHER, David [DE/DE]; Am Petzenberg 2, D-67725 Breunigweiler (DE). SÜLING, Carsten [DE/DE]: brecht-Dürer-Ring 20c, D-67227 Frankenthal (DE).

(74) Anwalt: STARK, Vera; BASF Aktiengesellschaft, D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, GE, HU, ID, IL, JP, KR, KZ, LT, LV, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA, US, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen eintreffen.

(54) Title: METHOD FOR PRODUCING OLEFIN POLYMERS WITH A HIGHER MELTING POINT

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON OLEFINPOLYMERISATEN MIT ERHÖHTEM SCHMELZPUNKT

### (57) Abstract

The invention relates to a method for producing polyolefins by polymerizing olefins at pressures ranging from 0.5 to 3,000 bars and at temperatures ranging from -60 to 300 °C in the presence of a metallocene carrier catalyst. To this end, a metallocene carrier catalyst is used containing the following active constituents: a) a metallocene complex and b) a metallocenium ion forming compound selected from the group consisting of Lewis acids and ionic compounds with non-coordinating anions.

# (57) Zusammenfassung

Verfahren zur Herstellung von Polyolefinen durch Polymerisation von Olefinen bei Drücken im Bereich von 0,5 bis 3000 bar und Temperaturen im Bereich von -60 bis 300 °C in Gegenwart eines Metallocen-Trägerkatalysators, wobei man einen Metallocen-Trägerkatalysator, enthaltend als aktive Bestandteile A) einen Metallocenkomplex, B) eine metalloceniumionenbildende Verbindung, ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus Lewissäuren und ionischen Verbindungen mit nicht-koordinierenden Anionen verwendet.

# LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL AM AT AU AZ BA BB BE BF BG BJ BR CA CF CG CH CI CM CN CU CZ DE DK	Albanien Armenien Österreich Australien Aserbaidschan Bosnien-Herzegowina Barbados Belgion Burkina Faso Bulgarien Benin Brasilien Belarus Kanada Zentralafrikanische Republik Kongo Schweiz Côte d'Ivoire Kamerum China Kuba Tschechische Republik Deutschland Dänemark Estland	ES FI FR GA GB GC GR HU IE IL IS IT JP KE KG KP  KR LC LL LK LR	Spanien Finnland Frankreich Gabun Vereinigtes Königreich Georgien Ghana Guinea Griechenland Ungarn Irland Israel Island Italien Japan Kenia Kirgisistan Demokratische Volkarepublik Korea Republik Korea Kasachstan St. Lucia Liechtenstein Sri Lanka Liberia	LS LT LU LV MC MD MG MK MN MN MN MN MN NE NL NO NZ PL PT RO RU SD SE SG	Lesotho Litauen Luxemburg Lettland Monaco Republik Moldau Madagaskar Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien Mali Mongolei Mauretanien Malawi Mexiko Niger Niederlande Norwegen Neuseeland Polen Portugal Rumänien Russische Föderation Sudan Schweden Singapur	SI SK SN SZ TD TG TJ TM TR TT UA UG US VN YU ZW	Slowenien Slowakei Senegal Swasiland Tschad Togo Tadschikistan Turkmenistan Türkei Trinidad und Tobago Ukraine Uganda Vereinigte Staaten von Amerika Usbekistan Vietnam Jugoslawien Zimbabwe
--	---	---	---	---	---	--	--

WO 98/40419 PCT/EP98/01231

Verfahren zur Herstellung von Olefinpolymerisaten mit erhöhtem Schmelzpunkt

### 5 Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein verbessertes Verfahren zur Herstellung von Polyolefinen durch Polymerisation von Olefinen bei Drücken im Bereich von 0,5 bis 3000 bar und Temperaturen im 10 Bereich von -60 bis 300°C in Gegenwart eines Metallocen-Trägerkatalysators, sowie die Verwendung der so erhältlichen Polymerisate von Olefinen zur Herstellung von Fasern, Folien und Formkörpern.

Metallocenkatalysatoren werden immer häufiger in trägerfixierter 15 Form beispielsweise zur Polymerisation von Olefinen eingesetzt, da dies verfahrenstechnische Vorteile hat.

Katalysatoren, die aus Metallocen und Aluminoxanen erhältlich sind, liefern jedoch in trägerfixierter Form Polymere, ins20 besondere Propylenpolymerisate, mit, im Vergleich zum analogen löslichen Katalysatorsystem, abgesenktem Polymerschmelzpunkt (siehe EP-A 0 576 970 im Vergleich zu EP-A 0 780 402). Ein abgesenkter Schmelzpunkt bedeutet abgesenkte Kristallinität des Polymeren und verschlechtert mechanische Eigenschaften, wie Steifig25 keit.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, ein Polymerisationsverfahren unter Verwendung eines trägerfixierten Katalysatorsystem zu finden, welches Polymere mit erhöhtem 30 Schmelzpunkt, ähnlich jenen, die mit den analogen gelösten Katalysatorsystemen erhältlich sind, zugänglich machen, wobei die sonstigen Eigenschaften des Polymeren, wie hohes Molekulargewicht Mw, enge Molekulargewichtsverteilung Mw/Mn und geringe xylollösliche Anteile praktisch unverändert bleiben beim Übergang vom 35 löslichen zum trägerfixierten Katalysator.

Demgemäß wurde ein Verfahren zur Herstellung von Polyolefinen durch Polymerisation von Olefinen bei Drücken im Bereich von 0,5 bis 3000 bar und Temperaturen im Bereich von -60 bis 300°C in 40 Gegenwart eines Metallocen-Trägerkatalysators, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Metallocen-Trägerkatalysator, enthaltend als aktive Bestandteile

- A) einen Metallocenkomplex
- B) eine metalloceniumionenbildende Verbindung, ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus Lewissäuren und ionischen Verbindungen mit nicht-koordinierenden Anionen
- verwendet, sowie die gemäß den Verfahrensmerkmalen erhältlichen Polymerisate von Olefinen und deren Verwendung zur Herstellung von Fasern, Folien und Formkörpern gefunden.
- 10 Als Metallocenkomponente A) des erfindungsgemäßen Verfahrens kann grundsätzlich jedes Metallocen dienen. Das Metallocen kann sowohl verbrückt als auch unverbrückt sein und gleiche oder verschiedene Liganden aufweisen. Bevorzugt sind Metallocene der Gruppe IVb des Periodensystems der Elemente, wie Titan, Zirkonium oder Hafnium.
- Es können selbstverständlich auch Mischungen unterschielicher Metallocene als Komponente A) dienen.
- Gut geeignete Metallocenkomponenten A) sind solche, die bei20 spielsweise in DE-A 196 06 167 auf die hier ausdrücklich Bezug
  genommen wird, beschrieben sind, wobei besonders auf die Offenbarung auf Seite 3, Zeile 28 bis Seite 6, Zeile 48 der
  DE-A 196 06 167 hingewiesen wird.
- 25 Bevorzugte Metallocenkomponenten A) sind solche der nachstehenden Formel (I).

30

$$R^{3}$$
 $R^{4}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{6}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{8'}$ 
 $R^{8'}$ 

worin

 $t M^1$  ein Metall der Gruppe IVb des Periodensystems der Elemente ist,

. . . . . .

 $R^1$  und  $R^2$  gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkylgruppe, eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkoxygruppe, eine  $C_6$ - $C_{20}$ -Arylgruppe, eine  $C_6$ - $C_{10}$ -Aryloxygruppe, eine  $C_2$ - $C_{10}$ -Alkenylgruppe, eine OH-Gruppe, eine  $NR^{12}_2$ -Gruppe, wobei  $R^{12}$  eine  $C_1$ - bis  $C_2$ -Alkylgruppe oder  $C_6$ - bis  $C_{14}$ -Arylgruppe ist, oder ein Halogenatom bedeuten,

 $R^3$  bis  $R^8$  und  $R^3$ ' bis  $R^8$ ' gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom eine  $C_1$ - $C_{40}$ -Kohlenwasserstoffgruppe, die linear, cyclisch oder verzweigt sein kann, z.B. eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkylgruppe,

10  $C_2$ - $C_{10}$ -Alkenylgruppe,  $C_6$ - $C_{20}$ -Arylgruppe, eine  $C_7$ - $C_{40}$ -Arylalkylgruppe, eine  $C_7$ - $C_{40}$ -Alkylarylgruppe oder eine  $C_8$ - $C_{40}$ -Arylalkenylgruppe, bedeuten, oder benachbarte Reste  $R^4$  bis  $R^8$  und/oder  $R^4$ ' bis  $R^8$ ' mit den sie verbindenden Atomen ein Ringsystem bilden,  $R^9$  eine Verbrückung bedeutet, bevorzugt

15 
$$R^{10}$$
  $R^{10}$   $R^{11}$   $R^{11}$ 

bedeutet,
wobei

45  $R^{10}$  und  $R^{11}$  gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom oder eine  $C_1$ - $C_{40}$ -kohlenstoffhaltige Gruppe ist wie eine  $C_1$ - $C_{20}$ -Alkyl-, eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Fluoralkyl-, eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkoxy-,

WO 98/40419 PCT/EP98/01231

4

eine  $C_6$ - $C_{14}$ -Aryl-, eine  $C_6$ - $C_{10}$ -Fluoraryl-, eine  $C_6$ - $C_{10}$ -Aryloxy-, eine  $C_2$ - $C_{10}$ -Alkenyl-, eine  $C_7$ - $C_{40}$ -Aralkyl-, eine  $C_7$ - $C_{40}$ -Alkylaryl- oder eine  $C_8$ - $C_{10}$ -Arylalkenylgruppe oder  $R^{10}$  und  $R^{11}$  jeweils mit den sie verbindenden Atomen einen oder mehrere Ringe bilden und x 5 eine ganze Zahl von Null bis 18 ist,

M<sup>2</sup> Silizium, Germanium oder Zinn ist, und die Ringe A und B gleich oder verschieden, gesättigt, ungesättigt oder teilweise gesättigt sind.

10

R9 kann auch zwei Einheiten der Formel I miteinander verknüpfen.

In Formel I gilt besonders bevorzugt, daß

15 M1 Zirkonium oder Hafnium ist,

 $R^1$  und  $R^2$  gleich sind und für Methyl oder Chlor, insbesondere Chlor, stehen und  $R^9=M^2R^{10}R^{11}$  ist, worin  $M^2$  Silizium oder Germanium ist und  $R^{10}$  sowie  $R^{11}$  eine  $C_1$ - $C_{20}$ -Kohlenwasserstoffgruppe, wie  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkyl oder  $C_6$ - $C_{14}$ -Aryl ist.

Die Indenyl- bzw. Tetrahydroindenylliganden der Metallocene der Formel I sind bevorzugt in 2-, 2,4-, 4,7-, 2,6-, 2,4,6-, 2,5,6-, 2,4,5,6- und 2,4,5,6,7-Stellung, insbesondere in 2,4-Stellung,

- 25 substituiert. Bevorzugte Substituenten sind eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe wie z.B. Methyl, Ethyl oder Isopropyl oder eine  $C_6$ - $C_{10}$ -Arylgruppe wie Phenyl, Naphthyl oder Mesityl. Die 2-Stellung ist bevorzugt durch eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe, wie z.B. Methyl oder Ethyl substituiert. Wenn in 2,4-Stellung substituiert ist, so gilt, daß
- $^{80}$   $_{\rm R^5}$  und  $_{\rm R^5'}$  bevorzugt gleich oder verschieden sind und eine  $_{\rm C_6-C_{10}-Arylgruppe}$ , eine  $_{\rm C_7-C_{10}-Arylalkylgruppe}$ , eine  $_{\rm C_7-C_{40}-Alkyl-arylgruppe}$  oder eine  $_{\rm C_8-C_{40}-Arylalkenylgruppe}$  bedeuten.
- 35 Gut geeignete Metallocene der allgemeinen Formel I sind jene, die in der DE-Anmeldung 197 094 02.3 auf Seite 78, Zeile 21 bis Seite 100, Zeile 22 und in der DE-Anmeldung 197 135 46.3 auf Seite 78, Zeile 14 bis Seite 103, Zeile 22 offenbart sind, auf die hier ausdrücklich Bezug genommen wird; wobei das Dimethyl-
- 40 silandiylbis-[1-(2-methyl-4-(4-tert.-butyl-phenyl)indenyl)]zirconiumdichlorid besonders gut geeignet ist.

Für den Substitutionsort gilt dabei die folgende Nomenklatur:

PCT/EP98/01231 WO 98/40419 5

Von besonderer Bedeutung sind weiterhin Metallocene der Formel I, bei denen die Substituenten in 4- und 5-Stellung der Indenylreste 10 ( $R^5$  und  $R^6$  sowie  $R^{5'}$  und  $R^{6'}$ ) zusammen mit den sie verbindenden Atomen ein Ringsystem bilden, bevorzugt einen Sechsring. Dieses kondensierte Ringsystem kann ebenfalls durch Reste in der Bedeutung von R<sup>3</sup>-R<sup>8</sup> substituiert sein. Beispielhaft für solche Verbindungen I ist Dimetylsilandiylbis(2-methyl-4,5-benzoinde-15 nyl) zirkoniumdichlorid zu nennen.

Insbesondere bevorzugt sind solche Verbindungen der Formel I, die in 4-Stellung eine C6-C20-Arylgruppe und in 2-Stellung eine C1-C4-Alkylgruppe tragen. Beispielhaft für solche Verbindungen er 20 Formel I ist Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-phenylindenyl) zirkoniumdichlorid.

Beispiele für die Metallocenkomponente A des erfindungsgemäßen Verfahrens sind:

25

5

Dimethylsilandiylbis (indenyl) zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(4-naphthyl-indenyl)zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2-methyl-benzo-indenyl)zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2-methyl-indenyl)zirkoniumdichlorid

30 Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(1-naphthyl)-indenyl)zirkoniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(2-naphthyl)indenyl)zirkoniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdichlorid 35 Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-t-butyl-indenylzirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-isopropyl-indenyl)zirkoniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-ethyl-indenyl)zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-a-acenaphth-indenyl)zirkonium-

40 dichlorid

Dimethylsilandiylbis(2,4-dimethyl-indenyl)zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-indenyl)zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-ethyl-indenyl)zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdichlorid

45 Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)zirkoniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis (2-methyl-4,6-diisopropyl-indenyl)zirkonium-

PCT/EP98/01231 WO 98/40419

6 dichlorid Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4,5-diisopropyl-indenyl)zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2,4,6-trimethyl-indenyl)zirkoniumdichlorid 5 Dimethylsilandiylbis(2,5,6-trimethyl-indenyl)zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2,4,7-trimethyl-indenyl)zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2-methyl-5-isobutyl-indenyl)zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2-methyl-5-t-butyl-indenyl)zirkonium-10 dichlorid Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-phenanthrylinden)zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-phenanthylindenyl)zirkoniumdichlorid 15 Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4-phenyl-indenyl) zirkoniumdichlorid Methyl(phenyl)silandiylbis(2-methyl-4,6-diisopropyl-indenyl)zirkoniumdichlorid Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4-isopropyl-indenyl) -20 zirkoniumdichlorid Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4,5-benzo-indenyl) zirkoniumdichlorid Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4,5-(methylbenzo) -indenyl) zirkoniumdichlorid 25 Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4,5-(tetramethylbenzo) indenyl)zirkoniumdichlorid Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4-a-acenaphth-indenyl) zirkoniumdichlorid Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-indenyl) zirkoniumdichlorid 30 Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-5-isobutyl-indenyl) zirkoniumdichlorid Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4-phenanthrylindenyl) zirkoniumdichlorid Methyl (phenyl) silandiylbis (2-ethyl-4-phenanthrylindenyl) -35 zirkoniumdichlorid 1,2-Ethandiylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdichlorid 1,4-Butandiylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdichlorid 1,2-Ethandiylbis(2-methyl-4,6-diisopropyl-indenyl)zirkoniumdichlorid 40 1,4-Butandiylbis(2-methyl-4-isopropyl-indenyl)zirkoniumdichlorid 1,4-Butandiylbis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)zirkoniumdichlorid 1,2-Ethandiylbis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)zirkoniumdichlorid

1,2-Ethandiylbis(2,4,7-trimethyl-indenyl)zirkoniumdichlorid 1,2-Ethandiylbis(2-methyl-indenyl)zirkoniumdichlorid

45 1,4-Butandiylbis(2-methyl-indenyl)zirkoniumdichlorid Bis (butylcyclopentadienyl) Zr+CH2CHCHCH2B (C6F5) 3 Bis (methylindenyl)  $Zr^+CH_2CHCHCH_2B^-(C_6F_5)_3$ 

```
Dimethylsilandiybis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)-
  Zr+CH2CHCHCH2B (C6F5)3
  1,2-Ethandiylbis(2-methyl-indenyl)-Zr+CH2CHCHCH2B (C6F5)3
  1,4-Butandiylbis(2-methyl-indenyl)-Zr*CH2CHCHCH2B'(C6F5)3
 5 Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4,6-diisopropyl-indenyl) -
  Zr+CH2CHCHCH2B (C6F5)3
  Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-phenyl-indenyl)-
  Zr^+CH_2CHCHCH_2B^-(C_6F_5)_3
  Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)-
10 Zr^+CH_2CHCHCH_2B^-(C_6F_5)_3
  Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4-phenyl-indenyl) -
  Zr^+CH_2CHCHCH_2B^-(C_6F_5)_3
  Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)-
  Zr^+CH_2CHCHCH_2B^-(C_6F_5)_3
15 Dimethylsilandiylbis(indenyl)-Zr+CH2CHCH2B (C6F5)3
  Dimethylsilandiyl(tert.-Butylamino)(tetramethylcyclopentadienyl)
   zirkoniumdichlorid
   [Tris(pentafluorophenyl)(cyclopentadienyliden)borato](cyclopenta-
   dienyl)-1,2,3,4-tetraphenylbuta-1,3-dienylzirkonium
20 Dimethylsilandiyl-[tris(pentafluorophenyl)(2-methyl-4-phenylinde-
  nyliden)borato](2-methyl-4-phenylindenyl)-1,2,3,4-tetraphenyl-
  buta-1,3-dienylzirkonium
  Dimethylsilandiyl-[tris(trifluoromethyl)(2-methylbenzindenyl-
   iden)borato](2-methylbenzindenyl)-1,2,3,4-tetraphenylbuta-1,3-
25 dienylzirkonium
  Dimethylsilandiyl-[tris(pentafluorophethyl)(2-methyl-indenyl-
   iden)borato](2-methyl-indenyl)-1,2,3,4-tetraphenylbuta-1,3-die-
  nylzirkonium
  Dimethylsilandiylbis(indenyl)zirkoniumdimethyl
30 Dimethylsilandiylbis(4-naphthyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
   Dimethylsilandiylbis(2-methyl-benzo-indenyl)zirkoniumdimethyl
  Dimethylsilandiylbis(2-methyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
   Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(1-naphthyl)-indenyl)zirkoniumdi-
   methyl
35 Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(2-naphthyl)-indenyl)zirkoniumdi-
   methyl
   Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
   Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-t-butyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
  Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-isopropyl-indenyl)zirkoniumdi-
40 methyl
   Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-ethyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
   Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-a-acenaphth-indenyl)zirkoniumdi-
   methy1
   Dimethylsilandiylbis(2,4-dimethyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
45 Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
   Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-ethyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
   Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
```

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)zirkoniumdimethyl Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4,6-diisopropyl-indenyl)zirkoniumdimethyl Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4,5-diisopropyl-indenyl)zirkonium-

5 dimethyl

Dimethylsilandiylbis(2,4,6-trimethyl-indenyl)zirkoniumdimethyl Dimethylsilandiylbis(2,5,6-trimethyl-indenyl)zirkoniumdimethyl Dimethylsilandiylbis(2,4,7-trimethyl-indenyl)zirkoniumdimethyl Dimethylsilandiylbis(2-methyl-5-isobutyl-indenyl)zirkoniumdi-

10 methyl

Dimethylsilandiylbis (2-methyl-5-t-butyl-indenyl) zirkoniumdimethyl Dimethylsilandiylbis (2-methyl-4-phenanthrylindenyl) zirkoniumdimethyl

Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-phenanthrylindenyl)zirkoniumdi-

15 methyl

Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4-phenyl-indenyl) zirkoniumdimethyl

Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4,6-diisopropyl-indenyl) zirkoniumdimethyl

20 Methyl(phenyl)silandiylbis(2-methyl-4-isopropyl-indenyl)zirkoniumdimethyl

Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4,5-benzo-indenyl) zirkonium-dimethyl

Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4,5-(methylbenzo) -

25 indenyl)zirkoniumdimethyl

Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4,5-(tetramethylbenzo) - indenyl) zirkoniumdimethyl

Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4-a-acenaphthindenyl) zirkoniumdimethyl

30 Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-indenyl) zirkoniumdimethyl Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-5-isobutyl-indenyl) zirkonium-dimethyl

Methyl(phenyl)silandiylbis(2-methyl-4-phenanthrylindenyl)-zirkoniumdimethyl

- 35 Methyl(phenyl)silandiylbis(2-ethyl-4-phenanthrylindenyl)-zirkoniumdimethyl
  - 1,2-Ethandiylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
  - 1,2-Butandiylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
  - 1,2-Ethandiylbis(2-methyl-4,6-diisopropyl-indenyl)zirkoniumdi-

40 methyl

- 1,4-Butandiylbis(2-methyl-4-isopropyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
- 1,4-Butandiylbis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)zirkoniumdimethyl
- 1,2-Ethandiylbis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)zirkoniumdimethyl
- 1,2-Ethandiylbis(2,4,7-trimethyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
- 45 1,4-Butandiylbis(2-methyl-indenyl)zirkoniumdimethyl

Besonders bevorzugt sind:

Dimethylsilandiylbis (2-methyl-indenyl) zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis (2-methyl-4-(1-naphthyl)-indenyl) zirkonium-5 dichlorid

Dimethylsilandiylbis (2-methyl-4-phenyl-indenyl) zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis (2-methyl-4-a-acenaphth-indenyl) zirkoniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdichlorid

10 Dimethylsilandiylbis (2-methyl-4,5-benzo-indenyl) zirkoniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis (2-methyl-4,6-diisopropyl-indenyl) zirkonium-dichlorid

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-phenanthryl-indenyl)zirkonium-

15 dichlorid

Dimethylsilandiylbis (2-ethyl-4-phenanthryl-indenyl) zirkonium-dichlorid

Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4-phenanthryl-indenyl) - zirkoniumdichlorid

20 Methyl(phenyl)silandiylbis(2-ethyl-4-phenanthryl-indenyl)zirkoniumdichlorid

Herstellungsverfahren für Metallocene der Formel I sind z.B. in Journal of Organometallic Chem. 288 (1985) 63-67 und den dort zi-25 tierten Dokumenten beschrieben.

Als Komponente B) enthält das erfindungsgemäße Katalysatorsystem metalloceniumionenbildende Verbindungen B). Dies können Lewissäuren und/oder ionische Verbindungen mit nicht-koordinierten Anonen sein.

Als Lewis-Säure werden bevorzugt mindestens eine bor- oder aluminiumorganische Verbindung eingesetzt, die  $C_1$ - $C_{20}$ -kohlenstoffhaltige Gruppen enthalten, wie verzweigte oder unverzweigte

35 Alkyl- oder Halogenalkyl, wie z.B. Methyl, Propyl, Isopropyl, Isobutyl, Trifluormethyl, ungesättigte Gruppen, wie Aryl oder Halogenaryl, wie Phenyl, Tolyl, Benzylgruppen, p-Fluorophenyl, 3,5-Difluorophenyl, Pentachlorophenyl, Pentafluorophenyl, 3,4,5-Trifluorophenyl und 3,5-Di(trifluoromethyl)phenyl.

40

Besonders bevorzugt sind bororganische Verbindungen.

Beispiele für Lewis-Säuren sind Trifluorboran, Triphenylboran, Tris(4-fluorophenyl)boran, Tris(3,5-difluorophenyl)boran,

45 Tris(4-fluoromethylphenyl)boran, Tis(pentafluorophenyl)boran, Tris(tolyl)boran, Tris(3,5-dimethylphenyl)boran, Tris(3,5-dimethylphenyl)boran, Tris(3,5-dimethylphenyl)boran,

10

thylfluorophenyl)boran und/oder Tris(3,4,5-trifluorophenyl)boran. Insbesondere bevorzugt ist Tris(pentafluorophenyl)boran.

Gut geeignete ionische Verbindungen, die ein nicht koordinieren-5 des Anion enthalten, sind beispielsweise Tetrakis(pentafluorophenyl)borate, Tetraphenylborate, SbF<sub>6</sub>, CF<sub>3</sub>SO<sub>3</sub> oder CIO<sub>4</sub>. Als kationisches Gegenion werden im allgemeinen Lewis-Basen wie z.B. Methylamin, Anilin, Dimethylamin, Diethylamin, N-Methylanilin, Diphenylamin, N, N-Dimethylanilin, Trimethylamin, Triethylamin,

- 10 Tri-n-butylamin, Methyldiphenylamin, Pyridin, p-Bromo-N,N-dimethylanilin, p-Nitro-N,N-dimehylanilin, Triethylphosphin, Triphenylphosphin, Diphenylphosphin, Tetrahydrothiophen und Triphenylcarbenium eingesetzt.
- 15 Beispiele für solche erfindungsgemäßen ionischen Verbindungen mit nicht-koordinierenden Anionen sind

Triethylammoniumtetra(phenyl)borat,

Tributylammoniumtetra(phenyl)borat,

20 Trimethylammoniumtetra(tolyl)borat,

Tributylammoniumtetra(tolyl)borat,

Tributylammoniumtetra(pentafluorophenyl)borat,

Tributylammoniumtetra(pentafluorophenyl)aluminat,

Tripropylammoniumtetra(dimethylphenyl)borat,

25 Tributylammoniumtetra(trifluoromethylphenyl)borat,

Tributylammoniumtetra(4-fluorophenyl)borat,

N, N-Dimethylaniliniumtetra(phenyl)borat,

N, N-Diethylaniliniumtetra(phenyl)borat,

N, N-Dimethylaniliniumtetrakis(pentafluorophenyl)borate,

30 N,N-Dimethylaniliniumtetrakis(pentafluorophenyl)aluminat, Di (propyl) ammonium tetrakis (pentafluorophenyl) borat, Di (cyclohexyl) ammoniumtetrakis (pentafluorophenyl) borat, Triphenylphosphoniumtetrakis(phenyl)borat,

Triethylphosphoniumtetrakis(phenyl)borat,

35 Diphenylphosphoniumtetrakis(phenyl)borat,

Tri(methylphenyl)phosphoniumtetrakis(phenyl)borat,

Tri(dimethylphenyl)phosphoniumtetrakis(phenyl)borat,

Triphenylcarbeniumtetrakis(pentafluorophenyl)borat,

Triphenylcarbeniumtetrakis(pentafluorophenyl)aluminat,

40 Triphenylcarbeniumtetrakis(phenyl)aluminat,

Ferroceniumtetrakis(pentafluorophenyl)borat und/oder Ferroceniumtetrakis(pentafluorophenyl)aluminat.

Bevorzugt sind Triphenylcarbeniumtetrakis(pentafluorophenyl)borat 45 und/oder N,N-Dimethylaniliniumtetrakis(pentafluorophenyl)borat.

11

Es können auch Gemische mindestens einer Lewis-Säure und mindestens einer ionischen Verbindung eingesetzt werden.

Als Cokatalysatorkomponenten sind ebenfalls Boran- oder Carboran-5 Verbindungen wie z.B.

7,8-Dicarbaundecaboran(13),

Undecahydrid-7,8-dimethyl-7,8-dicarbaundecaboran,

Dodecahydrid-1-phenyl-1,3-dicarbaundecaboran,

Tri(buty1)ammoniumdecahydrid-8-ethy1-7,9-dicarbaundecaborat,

10 4-Carbanonaboran(14)Bis(tri(butyl)ammonium)nonaborat,

Bis(tri(butyl)ammonium)undecaborat,

Bis(tri(butyl)ammonium)dodecaborat,

Bis(tri(butyl)ammonium)decachlorodecaborat,

Tri(butyl)ammonium-1-carbadecaborate,

15 Tri(butyl)ammonium-1-carbadodecaborate,

Tri(butyl)ammonium-1-trimethylsilyl-1-carbadecaborate,

Tri(buty1) ammoniumbis(nonahydrid-1,3-dicarbonnonaborat)cobaltat(TTT)

Tri(butyl) ammoniumbis (undecahydrid-7,8-dicarbaundecaborat) fer-

20 rat(III),

von Bedeutung.

Die Trägerkomponente des erfindungsgemäßen Katalysatorsystems 25 kann ein beliebiger organischer oder anorganischer, inerter Feststoff sein, insbesondere ein poröser Träger wie Talk, anorganische Oxide und feinteilige Polymerpulver (z.B. Polyolefine).

Geeignete anorganische Oxide finden sich in den Gruppen 2, 3, 4, 30 5, 13, 14, 15 und 16 des Periodensystems der Elemente. Beispiele für als Träger bevorzugte Oxide umfassen Siliciumdioxid, Aluminiumoxid, sowie Mischoxide der beiden Elemente und entsprechende Oxid-Mischungen. Andere anorganische Oxide, die allein oder in Kombination mit den zuletzt genannten bevorzugten

35 oxidischen Trägern eingesetzt werden können, sind z.B. MgO,  $ZrO_2$ ,  $TiO_2$  oder  $B_2O_3$ , um nur einige zu nennen.

Die verwendeten Trägermaterialien weisen im allgemeinen eine spezifische Oberfläche im Bereich von 10 bis 1000  $m^2/g$ , ein Poren-

- 40 volumen im Bereich von 0,1 bis 5 ml/g und eine mittlere Partikelgröße von 1 bis 500 μm auf. Bevorzugt sind Träger mit einer spezifischen Oberfläche im Bereich von 50 bis 500 m²/g, einem Porenvolumen im Bereich zwischen 0,5 und 3,5 ml/g und einer mittleren Partikelgröße im Bereich von 5 bis 350 μm. Besonders bevorzugt
- 45 sind Träger mit einer spezifischen Oberfläche im Bereich von 200

bis 400 m²/g, einem Porenvolumen im Bereich zwischen 0,8 bis 3,0 ml/g und einer mittleren Partikelgröße von 10 bis 200  $\mu m$ .

Wenn das verwendete Trägermaterial von Natur aus einen geringen 5 Feuchtigkeitsgehalt oder Restlösemittelgehalt aufweist, kann eine Dehydratisierung oder Trocknung vor der Verwendung unterbleiben. Ist dies nicht der Fall, wie bei dem Einsatz von Silicagel als Trägermaterial, ist eine Dehydratisierung oder Trocknung empfehlenswert. Der Gewichtsverlust beim Glühen (LOI = Loss on igni-10 tion) sollte 1 % oder weniger betragen. Die thermische Dehydratisierung oder Trocknung des Trägermaterials kann unter Vakuum und gleichzeitiger Inertgasüberlagerung (z.B. Stickstoff) erfolgen. Die Trocknungstemperatur liegt im Bereich zwischen 100 und 1000°C, vorzugsweise zwischen 200 und 800°C. Der Parameter Druck ist in 15 diesem Fall nicht entscheidend. Die Dauer des Trocknungsprozesses kann zwischen 1 und 24 Stunden betragen. Kürzere oder längere Trocknungsdauern sind möglich, vorausgesetzt, daß unter den gewählten Bedingungen die Gleichgewichtseinstellung mit den Hydroxylgruppen auf der Trägeroberfläche erfolgen kann, was 20 normalerweise zwischen 4 und 8 Stunden erfordert.

Eine Dehydratisierung oder Trocknung des Trägermaterials ist auch auf chemischem Wege möglich, indem das adsorbierte Wasser und die Hydroxylgruppen auf der Oberfläche mit geeigneten Inertisierungs25 mitteln zur Reaktion gebracht werden. Durch die Umsetzung mit dem Inertisierungsreagenz können die Hydroxylgruppen vollständig oder auch teilweise in eine Form überführt werden, die zu keiner negativen Wechselwirkung mit den katalytisch aktiven Zentren führen. Geeignete Inertisierungsmittel sind beispielsweise Silicium-

- 30 halogenide und Silane, wie Siliciumtetrachlorid, Chlortrimethylsilan, Dimethylaminotrichlorsilan und metallorganische Verbindung von Aluminium, Bor und Magnesium wie beispielsweise Trimethylaluminium, Triethylaluminium, Triisobutylaluminium, Triethylboran, Dibutylmagnesium. Die chemische Dehydratisierung oder
- 35 Inertisierung des Trägermaterials erfolgt beispielsweise dadurch, daß man unter Luft- und Feuchtigkeitsausschluß eine Suspension des Trägermaterials in einem geeigneten Lösemittel mit dem Inertisierungsreagenz in reiner Form oder gelöst in einem geeigneten Lösemittel zur Reaktion bringt. Geeignete Lösemittel sind z.B.
- 40 aliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe wie Pentan, Hexan, Heptan, Toluol oder Xylol. Die Inertisierung erfolgt bei Temperaturen zwischen 25°C und 120°C, bevorzugt zwischen 50 und 70°C. Höhere und niedrigere Temperaturen sind möglich. Die Dauer der Reaktion beträgt zwischen 30 Minuten und 20 Stunden, bevor-
- 45 zugt 1 bis 5 Stunden. Nach dem vollständigen Ablauf der chemischen Dehydratisierung wird das Trägermaterial durch Filtration unter Inertbedingungen isoliert, ein- oder mehrmals mit geeigne-

ten inerten Lösemitteln, wie sie bereits zuvor beschrieben worden sind, gewaschen und anschließend mit Inertgasstrom oder am Vakuum getrocknet.

5 Organische Trägermaterialien wie feinteilige Polyolefinpulver (z.B. Polyethylen, Polypropylen oder Polystyrol) können auch verwendet werden und sollten ebenfalls vor dem Einsatz von anhaftender Feuchtigkeit, Lösemittelresten oder anderen Verunreinigungen durch entsprechende Reinigungs- und Trocknungsoperationen befreit werden.

Die Herstellung des Trägerkatalysators ist im allgemeinen nicht kritisch. Gut geeignete Varianten sind die folgenden:

- 15 Bei Variante I wird im allgemeinen mindestens eine Metallocenkomponente A) üblicherweise in einem organischen Lösungsmittel mit der metalloceniumionenbildenden Verbindung B) in Kontakt gebracht, um ein gelöstes oder teilsuspendiertes Produkt zu erhalten. Dieses Produkt wird dann in der Regel zum, gegebenenfalls
- 20 wie vorher beschrieben, vorbehandelten Trägermaterial, vorzugsweise poröses Siliciumdioxid (Silicagel) gegeben, das Lösemittel entfernt und den Trägerkatalysator als frei fließender Feststoff erhalten. Der Trägerkatalysator kann dann noch zum Beispiel mit  $C_2$  bis  $C_{10}$ -Alk-1-enen vorpolymerisiert werden.

25

Nach Variante 2 erhält man den Metallocen-Trägerkatalysator im allgemeinen durch folgende Verfahrensschritte

- a) Umsetzung eines anorganischen Trägermaterials, vorzugsweise poröses Siliciumdioxid wie vorher beschrieben, mit einem Inertisierungsmittel, wie vorher beschrieben, vorzugsweise einem Aluminiumtri- $C_1$ - $C_{10}$ -alkyl, wie Trimethylaluminium, Triethylaluminium, Triisobutylaluminium,
- 35 b) Umsetzung des so erhaltenen Materials mit einem Metallocenkomplex A) - vorzugsweise einem der Formel I - in feiner Metalldihalogenid-Form und einer metalloceniumionenbildenden Verbindung B) und anschließende
- 40 c) Umsetzung mit einer Alkali-, Erdalkali- oder Hauptgruppe-III- organometallverbindung, vorzugsweise Aluminiumtri-  $C_1$ - $C_{10}$ -alkyl, wie Trimethylaluminium, Triethylaluminium oder Triisobutylaluminium.
- 45 Dieses Verfahren ist in DE-A 19 606 197, auf die hiermit ausdrücklich Bezug genommen wird, ausführlich beschrieben.

WO 98/40419

Als Olefine werden solche der Formel  $R_m$ -CH=CH- $R_n$  verwendet, worin  $R_{m} \ \text{und} \ R_{n}$  gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom oder einen kohlenstoffhaltigen Rest mit 1 bis 20 C-Atomen, insbesondere 1 bis 10 C-Atome, bedeuten, und  $R_{\text{m}}$  und  $R_{\text{n}}$  zusammen mit 5 den sie verbindenden Atomen einen oder mehrere Ringe bilden können. Beispiele für solche Olefine sind 1-Olefine mit 2 bis 40, vorzugsweise 2 bis 10 C-Atomen, wie Ethen, Propen, 1-Buten, 1-Penten, 1-Hexen, 4-Methyl-1-penten oder 1-Octen, Styrol, Diene wie 1,3-Butadien, 1,4-Hexadien, Vinylnorbornen, Norbornadien, 10 Ethylnorbornadien und cyclische Olefine wie Norbornen, Tetracyclododecen oder Methylnorbornen. Bevorzugt werden in dem erfindungsgemäßen Verfahren Ethen oder Propen homopolymerisiert, oder Ethen mit einem oder mehreren 1-Olefinen mit 3 bis 20 C-Atomen, wie Propen, und/oder einem oder mehreren Dienen mit 4 bis 20 15 C-Atomen, wie 1,4-Butadien, Norbornadien oder Ethylnorbornadien, copolymerisiert. Beispiele solcher Copolymere sind Ethen/Propen-Copolymere oder Ethen/Propen/1,4-Hexadien-Terpolymere.

Die Polymerisation wird bei einer Temperatur von -60 bis 300°C, 20 bevorzugt 50 bis 200°C, durchgeführt. Der Druck beträgt 0,5 bis 3000 bar, bevorzugt 5 bis 64 bar.

Die Polymerisation kann in Lösung, in Masse, in Suspension oder in der Gasphase, kontinuierlich oder diskontinuierlich, ein- oder 25 mehrstufig durchgeführt werden.

Die erfindungsgemäßen Polyolefine zeichnen sich unter anderem dadurch aus, daß sie eine hohe Kristallinintät, unter anderem ausgedrückt durch einen hohen DSC-Schmelzpunkt, und hohe Steifigkeit haben. Dieses Eigenschaftsprofil kann nach derzeitigem Kenntnisstand auf eine besondere Mikrostruktur der Polymerketten zurückgeführt werden.

Beispiele

35

Vergleichsbeispiel 1 (Aluminoxan-Katalysator)

- a) Herstellung des Trägermaterials
- 40 1000 g Kieselgel (60 μm, Fa. Grace, 8 h bei 180°C im Vakuum (1 mbar) ausgeheizt) wurden in 5 l Toluol unter N<sub>2</sub>-Atmosphäre suspendiert. Bei einer Temperatur von 18°C wurden 7,75 l (6,83 kg) 1,53 molare Methylaluminoxan(MAO)lösung (in Toloul, Fa. Witco) über 120 Minuten zugegeben. Anscließend wurde 7 h bei Raumtemperatur nachgerührt, filtriert und der Filterkuchen zweimal je mit 2,5 l Toluol gewaschen. Anschließend wurde im Vakuum getrocknet.

PCT/EP98/01231

WO 98/40419 PC

b) Beladung mit Metallocenkomplex

10 g des unter a) hergestellten MAO beladenen Kieselgels wurden in einem evakuierten Gefäß vorgelegt. Anschließend wurde unter 5 Rühren eine Lösung von 58 mg (0,1 mmol) rac.-Dimethylsilylenbis(2-methylbenzindenyl)zirkondichlorid in 13,2 ml 1,53 molarer MAO-Lösung (Toloul) zugegeben. Nach dem Druckausgleich mit N2 wurde 30 Minuten beim Raumtemperatur durchmischt. Dann wurde, zunächst bei 20°C, die Hauptmenge Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert (bis kein Lösungsmittel mehr überging). Anschließend wurde die Temperatur in 5°C Schritten auf 55°C erhöht und der Katalysator solange getrocknet, bis er als oranges, gut rieselfähiges Pulver zurückblieb.

15

15 Vergleichsbeispiel 2 (Aluminoxan Katalysator)

wie Vergleichsbeispiel 1, jedoch wurde als Metallocen rac-Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdichlorid verwendet.

20

Vergleichsbeispiel 3 (Aluminoxan-Katalysator)

wie Vergleichsbeispiel 1, jedoch wurde als Metallocen rac-Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(1-naphtyl)indenyl)zirkonium-25 dichlorid verwendet.

Beispiel 1 (Borat-Katalysator)

a) Herstellung des Trägermaterials

30

500 g Kieselgel (60 μm, Fa. Grace, 8 h bei 180°C im Vakuum (1 mbar) ausgeheizt) wurden in 4 l trockenem Heptan unter N<sub>2</sub>-Atmosphäre suspendiert. Bei Raumtemperatur wurden 2 l Triiso-butylaluminium (2 molar in Heptan) in 120 Minuten zugegeben, wobei sich die Suspension auf 40°C erwärmt. Anschließend wurde 2 h bei Raumtemperatur nachgerührt, filtriert und der Filterkuchen mit 2 l Heptan gewaschen. Anschließend wurde im Vakuum getrocknet.

b) Beladung mit Metallocenkomplex

40

10 g des unter a) hergestellten desaktivierten Kieselgels wurden in einem vorher inertisierten Gefäß vorgelegt und in 40 ml trokkenem Toloul suspendiert. Zu dieser Suspension wurden nacheinander 290 mg (0,5 l mmol) Dimethylsilylenbis(2-methylbenz-

45 indenyl)zirkondichlorid, 488 mg (0,61 mmol) N,N-Dimethylanilinium-tetrakis(pentaflourphenyl)borat und 2 ml Triisobutyl-aluminium (2 molar in Heptan) zugegeben. Die Suspension wurde auf 70°C erWO 98/40419 PCT/EP98/01231

16

wärmt und bei dieser Temperatur 1 h gerührt. Nach 4 h Nachrühren bei Raumtemperatur wurde das Lösungsmittel im Ölpumpenvakuum entfernt. Man erhielt ein frei fließendes, rot-braunes Pulver.

5 Beispiel 2 (Borat-Katalysator)

wie Beispiel 1, jedoch wurde als Metallocen rac-Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdichlorid verwendet.

10 Beispiel 3 (Borat-Katalysator)

wie Beispiel 1, jedoch wurde als Metallocen rac-Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4(1-naphtyl)indenyl)zirkoniumdichlorid verwendet.

15 Propylenpolymerisation

Allgemeine Polymerisationsvorschrift

In einem mit Stickstoff gespülten 1-1-Stahlautoklav wurden 0,6 l 20 flüssiges Propylen bei Raumtemperatur vorgelegt. Über eine Schleuse wurden 4 mmol Tri-isobutyl-aluminium (2 molare Lösung in Heptan) zugegeben. Nach 5 min. Rühren wurde ebenfalls über die Schleuse der geträgerte Katalysator zugegeben und der Autoklav auf 60°C aufgeheizt. Die Polymerisation wurde bei 60°C über einen 25 Zeitraum von 90 Minuten durchführt. Das Polymerisat fiel in Form eines gut rieselfähigen Grießes an.

30

35

40

Die Schmelzpunkte der entsprechenden Polymeren sind der Tabelle zu entnehmen.

5	Metallocen	1	Polymerisaton	T <sub>m</sub> [°C] 4)
	rac-Dimethyl-silylen- bis(2-methylbenz- indenyl)zirkondichlorid	VB1 <sup>1)</sup>	homogen <sup>3)</sup> heterogen (MAO) heterogen (Borat)	147,0 <sup>5)</sup> 144 147
10	rac-Dimethylsilandiyl- bis(2-methyl-4-phenyl- indenyl)zirkondichlorid	VB2 B2	homogen heterogen (MAO) heterogen (Borat)	159,4 <sup>6)</sup> 149,4 155,8
•	rac-Diemthylsilandiyl- bis(2-methyl-4(1-naph- tyl)indenyl)zirkondi- chlorid	VB3 B3	homogen - heterogen (MAO) heterogen (Borat)	161,0 <sup>6)</sup> 149,0 155,9

15

- Vergleichsbeispiel
- 2) Beispiel
- 3) Mit MAO-Aktivierung, ohne Träger
- 4) Schmelztemperaturen, gemessen mit DSC nach ISO 3146.
- 20 <sub>5)</sub> US 5,455,366
  - 6) EP-A 576 970

25

30

35

# Patentansprüche

- Verfahren zur Herstellung von Polyolefinen durch Polymerisation von Olefinen bei Drücken im Bereich von 0,5 bis 3000 bar und Temperaturen im Bereich von -60 bis 300°C in Gegenwart eines Metallocen-Trägerkatalysators, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Metallocen-Trägerkatalysator, enthaltend als aktive Bestandteile
- A) einen Metallocenkomplex
  B) eine metalloceniumionenbildende Verbindung, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Lewissäuren und ionischen Verbindungen mit nicht-koordinierenden Anionen verwendet.
- 15 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man als Metallocenkomplex A) solche der allgemeinen Formel (I)

20

$$R^{3}$$
 $R^{4}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{6}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{9}$ 
 $R^{8}$ 
 $R^{1}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{8'}$ 
 $R^{8'}$ 

35 worin

40

45

 ${\tt M}^1$  ein Metall der Gruppe IVb des Periodensystems der Elemente ist,

 $R^1$  und  $R^2$  gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkylgruppe, eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkoxygruppe, eine  $C_6$ - $C_{20}$ -Arylgruppe, eine  $C_6$ - $C_{10}$ -Aryloxygruppe, eine  $C_2$ - $C_{10}$ -Alkenylgruppe, eine OH-Gruppe, eine  $NR^{12}_2$ -Gruppe, wobei  $R^{12}$  eine  $C_1$ - bis  $C_2$ -Alkylgruppe oder  $C_6$ - bis  $C_{14}$ -Arylgruppe ist, oder ein Halogenatom bedeuten,  $R^3$  bis  $R^8$  und  $R^3$ ' bis  $R^8$ ' gleich oder verschieden sind und ein 5

Wasserstoffatom eine  $C_1$ - $C_{40}$ -Kohlenwasserstoffgruppe, die linear, cyclisch oder verzweigt sein kann, z.B. eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkylgruppe,  $C_2$ - $C_{10}$ -Alkenylgruppe,  $C_6$ - $C_{20}$ -Arylgruppe, eine  $C_7$ - $C_{40}$ -Arylalkylgruppe, eine  $C_7$ - $C_{40}$ -Alkylarylgruppe oder eine  $C_8$ - $C_{40}$ -Arylalkenylgruppe, bedeuten, oder benachbarte Reste  $R^4$  bis  $R^8$  und/oder  $R^4$  bis  $R^8$  mit den sie verbindenden Atomen ein Ringsystem bilden,  $R^9$ 

bedeutet, wobei

35

R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom oder eine C<sub>1</sub>-C<sub>40</sub>-kohlenstoffhaltige
Gruppe ist wie eine C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl-, eine C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Fluoralkyl-,
eine C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkoxy-, eine C<sub>6</sub>-C<sub>14</sub>-Aryl-, eine C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Fluoraryl-,
eine C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxy-, eine C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-Alkenyl-, eine
C<sub>7</sub>-C<sub>40</sub>-Aralkyl-, eine C<sub>7</sub>-C<sub>40</sub>-Alkylaryl- oder eine C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-Arylalkenylgruppe oder R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> jeweils mit den sie verbinden-

WO 98/40419 PCT/EP98/01231

20

den Atomen einen oder mehrere Ringe bilden und x eine ganze Zahl von Null bis 18 ist,

M² Silizium, Germanium oder Zinn ist, und die Ringe A und B gleich oder verschieden, gesättigt, ungesättigt oder teilweise gesättigt sind,

verwendet.

- 10 3. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 2, dadurch gekennzeichnet, daß man als Metallocenkomplex A) solche verwendet, in welchen die Liganden Indenyl- oder Tetrahydroindenylderivate sind und wobei R³, R⁵, R³' und R⁵' nicht Wasserstoff bedeuten.
- Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß man als Metallocenkomplex A) solche verwendet, in welchen die Liganden Indenyl- oder Tetrahydroindenylderivate sind und wobei R³, R³' nicht Wasserstoff und R⁵, R⁵' eine C6-C10-Arylgruppe, C7-C10-Arylalkylgruppe, C7- bis C40-Alkylarylgruppe oder C8-C40-Alkenylarylgruppe bedeuten.
- Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß man Propylen im wesentlichen isotaktisch homopolymerisiert oder mit Comonomeren, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Ethylen und C<sub>4</sub>- bis C<sub>10</sub>-Alk-1-enen, copolymerisiert.
  - Polyolefine, erhältlich nach den Verfahrensmerkmalen, gemäß den Ansprüchen 1 bis 5.
- 7. Verwendung der, gemäß den Verfahrensmerkmalen des Verfahrens nach den Ansprüchen 1 bis 5, erhältlichen Polymerisate von  $C_2$  bis  $C_{10}$ -Alk-1-enen zur Herstellung von Fasern, Folien und Formkörpern.

40

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Into...ational Application No PCT/FP 98/01231

		101721	30, UIESI
A. CLASS	FICATION OF SUBJECT MATTER C08F10/00 C08F4/642		
According to	o International Patent Classification(IPC) or to both national classifica	ation and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED	•	
IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classification COSF	n symbols)	
	tion searched other than minimum documentation to the extent that s		
	lata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms	used)
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	•	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Relevant to claim No.
Ρ,Χ	WO 97 31038 A (BASF AKTIENGESELLS August 1997 cited in the application see claims; page 13, line 31 to p		1-7
X	WO 95 15815 A (MOBIL OIL CORP) 15 1995 see claims; pages 15-16, example example 6		1-7
X ·	WO 96 23005 A (GRACE W R & CO) 1 1996 see claims; pages 24-25, examples	-	1-7
X	WO 91 09882 A (EXXON CHEMICAL PAT 11 July 1991 see claims; page 28, example 8	ENTS INC)	1-7
X Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are li	sted in annex.
"A" docume consid "E" earlier of filling d "L" docume which is citation "O" docume other n	nt which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publicationdate of another in or other special reason (as specified) and referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"T" later document published after the or priority date and not in conflict cited to understand the principle invention "X" document of particular relevance; cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when it "Y" document of particular relevance; cannot be considered to involve document is combined with one of the sart, such combination being of in the art. "8" document member of the same particular in the same	with the application but or theory underlying the the claimed invention amout be considered to ne document is taken alone the claimed invention an inventive step when the or more other such docu-
	actual completion of theinternational search	Date of mailing of the international	
	August 1998	21/08/1998	
Name and m	nailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  NL - 2280 HV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer  Mergoni, M	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Im. ational Application No
PCT/EP 98/01231

ategory °	citation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
		4 7
	EP 0 628 574 A (TOSOH CORP) 14 December 1994 see claims; pages 5 to 7, example	1-7
	EP 0 727 443 A (TOSOH CORP) 21 August 1996 see claims; page 13, example 1	1-7
	KAZUO SOGA ET AL: "POLYMERIZATION OF OLEFINS WITH THE CATALYST SYSTEM (RCP)TICL3 (R = H, CH3)/SIO2-COMMON ALKYLALUMINIUM ACTIVATED WITH A SUITABLE LEWIS ACID" MAKROMOLEKULARE CHEMIE, MACROMOLECULAR CHEMISTRY AND PHYSICS, vol. 193, no. 7, 1 July 1992, pages 1687-1694, XP000282074 see page 1687, Abstract; page 1688 paragraphs	1-7
(	1 to 3  HLATKY G G ET AL: "SUPPORTED IONIC METALLOCENE POLYMERIZATION CATALYSTS" MACROMOLECULES, vol. 29, no. 24, 18 November 1996, page 8019/8020 XP000631135 see the whole document	1-7
		·
	*	
İ		
	-	
	1	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

In. atlonal Application No PCT/EP 98/01231

Patent document cited in search report		Publication date	1	Patent family member(s)	Publication date
WO 9731038	Α	28-08-1997	DE	19606167 A	21-08-1997
			AU	1791997 A	10-09-1997
WO 9515815	Α	15-06-1995	US	5498582 A	12-03-1996
			CA	2174768 A	15-06-1995
			EP	0732972 A	25-09-1996
		•	JP	9506135 T	17-06-1997
WO 9623005	Α	01-08-1996	AU	4701796 A	14-08-1996
			ΕP	0805824 A	12-11-1997
WO 9109882	Α	11-07-1991	AT	122688 T	15-06-1995
			AU	643255 B	11-11-1993
			AU	7181191 A	24-07-1991
			CA	2072752 A	03-07-1991
			DE	69019535 D	22-06-1995
			DE	69019535 T	19-10-1995
			EP	0507876 A	14-10-1992
			EP	0627448 A	07-12-1994
			ES	2072598 T	16-07-1995
			PT	96392 A	15-10-1991
EP 0628574	Α	14-12-1994	JP	6345806 A	20-12-1994
			DE	69407094 D	15-01-1998
			DE	69407094 T	02-07-1998
EP 0727443	Α	21-08-1996	JP	8291202 A	05-11-1996

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte. ationales Aktenzeichen
PCT/EP 98/01231

	101721 3373	
IERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES		
0001 107 00		
nationalen Patentkiassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikatio	on und derIPK	
HIERTE GERIETE		
CO8F		
aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit die	ese unter die recherchierten Gebiete fai	ien
Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name d	ler Datenbank und evtl. verwendete Su	cmbegrare)
SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		Betr. Anspruch Nr.
Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der	in Betracht kommenden Telle	Bett. Allapida
WO 97 31038 A (BASF AKTIENGESELLSCH	AFT)	1-7
in don Anmoldung erwahnt	bis	
Seite 16, Zeile Zb		1-7
1005		<b>.</b> ,
siehe Anspruche; Seiten 15-16, Beis 2, 3 und 4; Seite 19, Beispiel 6	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	
1006		1-7
		1-7
1 11 .1111 1991		
III A A A I O I A I I I I I I I I I I I		·
tentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist so Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen soldedatum veröffentlicht worden ist	oder dem Prioritatsdatum vertrierität Anmeidung nicht kollidlert, sondern r Erfindung zugrundellegenden Prinzij Theorie angegeben ist	ur zum Verständnis des der os oder der ihr zugrundellegende
fentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- sinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer eren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung beiegt werden in oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie geführt) iffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	kann allein aufgrund dieser Vertrer erfinderischer Tätigkeit beruhend be Y* Veröffentlichung von besonderer Bet kann nicht als auf erfinderischer Tät werden, wenn die Veröffentlichung i Veröffentlichungen dieser Kategorie diese Verbindung für einen Fachma	tracitist werden leutung; die beanspruchte Erfind lgkeit beruhend betrachtet nit einer oder mehreren anderer in Verbindung gebracht wird un nn naheliegend ist
Benutzung, eine Aussteilung oder ander Anmeldedatum, aber nach frentlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach frentlichtworden ist neanspruchten Prioritätsdatum veröffentlichtworden ist	&" Veröffentlichung, die Mitglied dersell	oen Patentra mille ist
	21/08/1998	
nd Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2		•
	MINISTE GEBIETE  Mindestprütstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) COSF  aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit di internationalen Recherche konsultlerte elektronische Datenbank (Name of BENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der  WO 97 31038 A (BASF AKTIENGESELLSCH 28. August 1997 in der Anmeldung erwähnt siehe Ansprüche; Seite 13, Zeile 31 Seite 16, Zeile 26  WO 95 15815 A (MOBIL OIL CORP) 15. 1995 siehe Ansprüche; Seiten 15–16, Beis 2, 3 und 4; Seite 19, Beispiel 6  WO 96 23005 A (GRACE W R & CO) 1. 1996 siehe Ansprüche; Seiten 24–25, Beispiel 6  WO 91 09882 A (EXXON CHEMICAL PATE 11. Juli 1991 siehe Ansprüche; Seite 28, Beispiel entit in 1991 siehe Ansprüche; Seiten 24–25, Beispiel entit in 1991 siehe Ansprüche; Seiten 24-25, Beispiel entit in 1991 siehe Ansprüche; Seiten 28, Beispiel entit in 1991 siehe Ansprüche de das Veröffentlichungen einer in 1991 siehe in 1991 siehe Ansprüche de das Veröffentlichungen einer in 1991 siehe in 1991 siehe Ansprüche de das Veröffentlichungen einer in 1991 siehe in 1991 siehe Ansprüche de das Veröffentlichungen einer in 1991 siehe in 1991 siehe Ansprüche de das Veröffentlichungen einer in 1991 siehe in 1991 siehe Ansprüche en 1991 siehe Ansp	### HIERTE GEBIETE  **Microsetprofistorif* (Kisseilikationssystem und Klassifikationssymbole)  **COBF**  **aber nicht zum Mindestprüfstoffgahörende Veröffentlichungen, eoweit diese unter die recherchierten Gebiete fat internationalen Recherche konsullierte elektronische Daterbank (Name der Datenbank und evd. verwendete Substantial und evd. verwendete Substantial und evd. verwendete Substantial und evd. verwendete Substantial und ev Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle  **BENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN**  **Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle  **BENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN**  **Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle  **WO 97 31038 A (BASF AKTIENGESELLSCHAFT)  28. August 1997  19. der Anmeldung erwähnt siehe Ansprüche; Seite 13, Zeite 31 bis Seite 16, Zeite 26  **WO 95 15815 A (MOBIL OIL CORP) 15. Juni 1995  **Siehe Ansprüche; Seiten 15–16, Beispiele 2, 3 und 4; Seite 19, Beispiel 6  **WO 96 23005 A (GRACE W & & CO) 1. August 1996  **Siehe Ansprüche; Seiten 24–25, Beispiele 4  **WO 91 09882 A (EXXON CHEMICAL PATENTS INC) 11. Juli 1991  **Siehe Ansprüche; Seite 28, Beispiel 8  **Inch Abeninses der inder mit der Fortsetzung von Feld C zu 11. Juli 1991  **Siehe Ansprüche; Seite 28, Beispiel 8  **Inch Abeninses der inder mit der Fortsetzung von Feld C zu 12. Zeiten 15 – 16 – 16 – 16 – 16 – 16 – 16 – 16 –

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Into. \_dionales Aktenzeichen
PCT/EP 98/01231

C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
(ategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	nden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	EP 0 628 574 A (TOSOH CORP) 14. Dezember 1994		1-7
	siehe Ansprüche; Seiten 5 bis 7, Beispiele		ļ
	EP 0 727 443 A (TOSOH CORP) 21. August 1996		1-7
	siehe Ansprüche; Seite 13, Beispiel 1		
	KAZUO SOGA ET AL: "POLYMERIZATION OF OLEFINS WITH THE CATALYST SYSTEM (RCP)TICL3 (R = H, CH3)/SIO2-COMMON ALKYLALUMINIUM ACTIVATED WITH A SUITABLE LEWIS ACID" MAKROMOLEKULARE CHEMIE, MACROMOLECULAR		1-7
	CHEMISTRY AND PHYSICS, Bd. 193, Nr. 7, 1. Juli 1992, Seiten 1687-1694, XP000282074 siehe Seite 1687, Zusammenfassung; Seite		
	1688 Absätze 1 bis 3 		
Ċ	HLATKY G G ET AL: "SUPPORTED IONIC METALLOCENE POLYMERIZATION CATALYSTS"		1-7
	MACROMOLECULES, Bd. 29, Nr. 24, 18. November 1996, Seite		
	8019/8020 XP000631135		
	8019/8020 XP000631135	·	
	8019/8020 XP000631135		

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

Inte. ..donales Aktenzeichen
PCT/EP 98/01231

Angaben zu veronermo				1 ( ( ) ( )	J U, U = = = =
m Recherchenbericht eführtes Patentdokum	ient	Datum der Veröffentlichung		glied(er) der stentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9731038	A	28-08-1997	DE AU	19606167 A 1791997 A	21-08-1997 10-09-1997
WO 9515815	Α	15-06-1995	US CA EP JP	5498582 A 2174768 A 0732972 A 9506135 T	12-03-1996 15-06-1995 25-09-1996 17-06-1997
WO 9623005	Α	01-08-1996	AU EP	4701796 A 0805824 A	14-08-1996 12-11-1997
WO 9109882	Α	11-07-1991	AT AU CA DE DE EP EP ES	122688 T 643255 B 7181191 A 2072752 A 69019535 D 69019535 T 0507876 A 0627448 A 2072598 T 96392 A	15-06-1995 11-11-1993 24-07-1991 03-07-1991 22-06-1995 19-10-1995 14-10-1992 07-12-1994 16-07-1995
EP 0628574	Α	14-12-1994	JP DE DE	6345806 A 69407094 D 69407094 T	20-12-1994 15-01-1998 02-07-1998
EP 0727443	Α	21-08-1996	JP	8291202 A	05-11-1996